

PREPARATION OF ORGANOSILICON POLYMER EMULSION

Patent number:

JP11246769

Publication date:

1999-09-14

Inventor:

MORITA YOSHIJI; KOBAYASHI KAZUO; TACHIBANA

TAKASHI

Applicant:

DOW CORNING TORAY SILICONE

Classification:

- international:

C08L83/05; C08K3/08; C08L83/07

- european:

Application number: JP19980100371 19980327

Priority number(s): JP19980100371 19980327; JP19970369544 19971229

Report a data error here

Abstract of JP11246769

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a preparation process of an organosilicon polymer emulsion having a small particle size and a high stability, wherein an organosilicon polymer having a siloxane bond and a silalkylene bond are emulsified in water. SOLUTION: A diorganopolysiloxane having silicon atom-bonded hydrogen atoms only at both ends of the molecular chain and a diorganopolysiloxane having silicon atom-bonded alkenyl groups only at both ends of the molecular chain are addition polymerized in water in emulsified states using a hydrosilation catalyst. Preferably, an emulsion prepared by emulsifying in water a liquid catalyst which comprises a platinum-alkenyl siloxane complex as the main component is used as the hydrosilation catalyst.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平11-246769

(43)公開日 平成11年(1999)9月14日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	FΙ	
C08L	83/05		C08L	83/05
C08K	3/08		C08K	3/08
C08L	83/07		C 0 8 L	83/07

審査請求 未請求 請求項の数5 FD (全 9 頁)

(21)出願番号	特願平10-100371	(71)出顧人	000110077
			東レ・ダウコーニング・シリコーン株式会
(22)出顧日	平成10年(1998) 3月27日		社
			東京都千代田区丸の内一丁目1番3号
(31)優先権主張番号	特願平9-369544	(72)発明者	森田 好次
(32)優先日	平 9 (1997)12月29日		千葉県市原市千種海岸2番2 東レ・ダウ
(33)優先権主張国	日本 (JP)		コーニング・シリコーン株式会社研究開発
			本部内
		(72)発明者	小林 和男
			千葉県市原市千種海岸2番2 東レ・ダウ
			コーニング・シリコーン株式会社研究開発
			本部内
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 有機ケイ素重合体エマルジョンの製造方法

(57)【要約】

【課題】 シロキサン結合とシルアルキレン結合を有する有機ケイ素重合体が水中に乳化してなる、この粒径が小さく、優れた安定性を有する有機ケイ素重合体エマルジョンの製造方法を提供する。

【解決手段】 分子鎖両末端のみにケイ素原子結合水素原子を有するジオルガノポリシロキサンと分子鎖両末端のみにケイ素原子結合アルケニル基を有するジオルガノボリシロキサンを水中に乳化状態でヒドロシリル化反応用触媒により付加重合させることを特徴とする有機ケイ素重合体エマルジョンの製造方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 分子鎖両末端のみにケイ素原子結合水素原子を有するジオルガノポリシロキサンと分子鎖両末端のみにケイ素原子結合アルケニル基を有するジオルガノポリシロキサンを水中に乳化状態でヒドロシリル化反応用触媒により付加重合させることを特徴とする有機ケイ素重合体エマルジョンの製造方法。

【請求項2】 ヒドロシリル化反応用触媒として、白金ーアルケニルシロキサン錯体を主成分とする液状触媒を水中に乳化してなるエマルジョンを用いることを特徴とする、請求項1記載の有機ケイ素重合体エマルジョンの製造方法。

【請求項3】 水中に液体粒子状に乳化してなる白金-アルケニルシロキサン錯体を主成分とする液状触媒の体 積平均粒径が1μm以下であることを特徴とする、請求 項2記載の有機ケイ素重合体エマルジョンの製造方法。

【請求項4】 水中に液体粒子状に乳化してなる白金-アルケニルシロキサン錯体を主成分とする液状触媒の体積粒径分布において、この粒径が1μm以下である触媒の比率が40重量%以上であることを特徴とする、請求項3記載の有機ケイ素重合体の製造方法。

【請求項5】 アルケニルシロキサンが1,3-ジビニル-1,1,3,3-テトラメチルジシロキサンであることを特徴とする、請求項2~4のいずれか1項記載の有機ケイ素重合体エマルジョンの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、シロキサン結合と シルアルキレン結合を有する有機ケイ素重合体が水中に 乳化してなる有機ケイ素重合体エマルジョンの製造方法 に関し、詳しくは、水中に乳化してなる有機ケイ素重合 体の粒径が小さく、優れた安定性を有する有機ケイ素重 合体エマルジョンの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】シロキサン結合とシルアルキレン結合を有する有機ケイ素重合体は、シロキサン結合のみからなるジオルガノポリシロキサンと同様に離型性や挽水性を有することから種々の分野での利用が検討されており、特に、酸やアルカリに対する耐性がジオルガノポリシロキサンより良好であることから、耐アルカリ性の消泡剤として利用の検討もなされている(特開平7-60008号公報参照)。

【0003】このような有機ケイ素重合体を製造する方法としては、分子鎖両末端のみにケイ素原子結合水素原子を有するジオルガノポリシロキサンと分子鎖両末端のみにビニル基を有するジオレフィンをヒドロシリル化反応用触媒により付加重合する方法(特開平1-217040号公報参照)、分子鎖両末端のみにケイ素原子結合水素原子を有するジオルガノポリシロキサンと分子鎖両末端のみにケイ素原子結合アルケニル基を有するジオル

ガノポリシロキサンをヒャロシリル化反応用触媒により付加重合する方法(特開平7-82379号公報参照)が知られている。

【0004】しかしながら、この付加重合においては、有機ケイ素重合体がゲル化したり、比較的高重合度の有機ケイ素重合体が得られなかったり、また、このようにして調製された有機ケイ素重合体を水中に乳化してなるエマルジョンにおいては、この有機ケイ素重合体の粒径を小さくすることが困難であり、また、この安定性が乏しいという問題があった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、上記の課題について鋭意検討した結果、本発明に到達した。すなわち、本発明の目的は、シロキサン結合とシルアルキレン結合を有する有機ケイ素重合体が水中に乳化してなる、この粒径が小さく、優れた安定性を有する有機ケイ素重合体エマルジョンの製造方法を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の有機ケイ素重合体エマルジョンの製造方法は、分子鎖両末端のみにケイ素原子結合水素原子を有するジオルガノポリシロキサンと分子鎖両末端のみにケイ素原子結合アルケニル基を有するジオルガノポリシロキサンを水中に乳化状態でヒドロシリル化反応用触媒により付加重合させることを特徴とする。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明の有機ケイ素重合体エマル ジョンの製造方法を詳細に説明する。本発明の製造方法 において、分子鎖両末端のみにケイ素原子結合水素原子 を有するジオルガノポリシロキサンにおいて、ケイ素原 子に結合する水素原子以外の基としては、メチル基、エ チル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル 基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基等の アルキル基;シクロペンチル基、シクロヘキシル基等の シクロアルキル基:フェニル基、トリル基、キシリル基 等のアリール基;ベンジル基、フェネチル基等のアラル キル基: 3-クロロプロピル基、3、3、3-トリフル オロプロピル基等のハロゲン化アルキル基が例示され、 好ましくは、メチル基、フェニル基である。このジオル ガノポリシロキサンの分子構造は実質的に直鎖状である が、分子鎖の一部が分岐していてもよい。このジオルガ ノポリシロキサンの粘度は限定されないが、これを水中 に乳化しなければならないことから、25℃における粘 度は100,000mPa·s以下であることが好ましく、特 に、1,000mPa·s以下であることが好ましい。このよ うなジオルガノポリシロキサンとしては、分子鎖両末端 ジメチルハイドロジェンシロキシ基封鎖ジメチルポリシ ロキサン、このジメチルポリシロキサンのメチル基の一 部をエチル基、フェニル基、3,3,3-トリフルオロ

プロピル基等に置換したジオルガノポリシロキサンが例示される。

【0008】本発明の製造方法において、分子鎖両末端 のみにケイ素原子結合アルケニル基を有するジオルガノ シロキサンにおいて、アルケニル基としては、ビニル 基、アリル基、ブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル 基、ヘプテニル基、オクテニル基、ノネニル基、デセニ ル基が例示され、好ましくは、ビニル基、アリル基であ る。また、このジオルガノポリシロキサンにおいて、ケ イ素原子に結合するアルケニル基以外の基としては、メ チル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル 基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、 デシル基等のアルキル基;シクロペンチル基、シクロへ キシル基等のシクロアルキル基;フェニル基、トリル 基、キシリル基等のアリール基:ベンジル基、フェネチ ル基等のアラルキル基;3-クロロプロピル基、3, 3,3-トリフルオロプロピル基等のハロゲン化アルキ ル基が例示され、好ましくは、メチル基、フェニル基で ある。このジオルガノポリシロキサンの分子構造は実質 的に直鎖状であるが、分子鎖の一部が分岐していてもよ い。このジオルガノポリシロキサンの粘度は限定されな いが、これを水中に乳化しなければならないことから、 25℃における粘度が100,000ma·s以下であるこ とが好ましく、特に、10,000mPa·s以下であること が好ましい。このようなジオルガノポリシロキサンとし ては、分子鎖両末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメ チルポリシロキサン、このジメチルポリシロキサンのメ チル基の一部をエチル基、フェニル基、3,3,3-ト リフルオロプロピル基等に置換したジオルガノポリシロ キサン、これらのジオルガノポリシロキサンのビニル基 をアリル基、ヘキセニル基等に置換したジオルガノポリ シロキサンが例示される。

【0009】また、本発明の製造方法においては、分子 鎖両末端のみにケイ素原子結合水素原子を有するジオル ガノポリシロキサンと分子鎖両末端のみにケイ素原子結 合アルケニル基を有するジオルガノポリシロキサンの他 に、分子鎖片末端のみにケイ素原子結合水素原子もしく はケイ素原子結合アルケニル基を有するジオルガノポリ シロキサンを添加して、得られる有機ケイ素重体の分子 量を調節したり、分子鎖側鎖にケイ素原子結合水素原子 もしくはケイ素原子結合アルケニル基を有するオルガノ ポリシロキサンを添加して、得られる有機ケイ素重合体 の分子構造中に分岐を形成したりすることができる。ま た、その他に分子鎖中にケイ素原子結合水素原子および ケイ素原子結合アルケニル基を有しないジオルガノポリ シロキサンを添加することもできる。これらの成分の添 加量は、得られる有機ケイ素重合体が架橋して、もはや 有機溶剤に対して不溶とならないような量であることが 必要である。このアルケニル基含有ジオルガノシロキサ ンにおいて、アルケニル基としては、ビニル基、アリル

基、ブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基、ヘプテ ニル基、オクテニル基、ノネニル基、デセニル基が例示 され、好ましくは、ビニル基、アリル基である。また、 これらのジオルガノポリシロキサンにおいて、ケイ素原 子に結合する水素原子もしくはアルケニル基以外の基と しては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、 ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノ ニル基、デシル基等のアルキル基;シクロペンチル基、 シクロヘキシル基等のシクロアルキル基;フェニル基、 トリル基、キシリル基等のアリール基;ベンジル基、フ ェネチル基等のアラルキル基;3-クロロプロピル基、 3,3,3-トリフルオロプロピル基等のハロゲン化ア ルキル基が例示され、好ましくは、メチル基、フェニル 基である。これらのジオルガノポリシロキサンの分子構 造は実質的に直鎖状であるが、分子鎖の一部が分岐して いてもよい。これらのジオルガノポリシロキサンの粘度 は限定されないが、これを水中に乳化しなければならな いことから、25℃における粘度は100,000 Pa·s 以下であることが好ましく、特に、1,000mPa·s以下 であることが好ましい。このようなジオルガノポリシロ キサンとしては、分子鎖両末端トリメチルシロキシ基封 鎖ジメチルシロキサン・メチルハイドロジェンシロキサ ン共重合体、分子鎖両末端ジメチルハイドロジェンシロ キシ基封鎖ジメチルシロキサン・メチルハイドロジェン シロキサン共重合体、これらのジメチルシロキサン・メ チルハイドロジェンシロキサン共重合体のメチル基の一 部をエチル基、フェニル基、3,3-トリフルオロ プロピル基等に置換したジオルガノポリシロキサン;分 子鎖両末端トリメチルシロキシ基封鎖ジメチルシロキサ ン・メチルビニルシロキサン共重合体、分子鎖両末端ジ メチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルシロキサン・メチ ルビニルシロキサン共重合体、これらのジメチルシロキ サン・メチルビニルシロキサン共重合体のメチル基の一 部をエチル基、フェニル基、3,3-トリフルオロ プロピル基に置換したジオルガノポリシロキサン;分子 鎖片末端がジメチルハイドロジェンシロキシ基で封鎖さ れ、他方の分子鎖末端がトリメチルシロキシ基で封鎖さ れたジメチルポリシロキサン、分子鎖片末端がジメチル ビニルシロキシ基で封鎖され、他方の分子鎖末端がトリ メチルシロキシ基で封鎖されたジメチルポリシロキサ ン、これらのジメチルポリシロキサンのメチル基の一部 をエチル基、フェニル基、3,3,3-トリフルオロプ ロピル基等に置換したジオルガノポリシロキサン、これ らのジメチルポリシロキサンのビニル基をアリル基、ヘ キセニル基に置換したジオルガノポリシロキサンが例示 される。

【0010】本発明の製造方法において、ケイ素原子結合アルケニル基を有するジオルガノポリシロキサンに対するケイ素原子結合水素原子を有するジオルガノポリシロキサンの量は限定されないが、前者のジオルガノポリ

シロキサン1.0モルに対して、後者のジオルガノポリシロキサンが0.5~1.5モルの範囲内であることが好ましく、特に、高分子量の有機ケイ素重合体を調製できることから、このモル数がほぼ1.0であることが好ましい。

【0011】分子鎖両末端のみにケイ素原子結合水素原子を有するジオルガノポリシロキサンと分子鎖両末端のみにケイ素原子結合アルケニル基を有するジオルガノポリシロキサン、さらにはその他のジオルガノポリシロキサンを水中に乳化する方法としては、これらのジオルガノポリシロキサンの混合物をホモミキサー、パドルミキサー、ヘンシェルミキサー、ホモディスパー、コロイドミキサー、プロペラ攪拌機、ホモディスパー、ホモジナイザー、インライン式連続乳化機、超音波乳化機、真空式練合機等の公知の撹拌・混合装置により水中に分散させる方法、および、それぞれのジオルガノポリシロキサンを公知の撹拌・混合装置により水中に分散させたエマルジョンを混合する方法が例示される。

【0012】これらのジオルガノポリシロキサンエマル ジョンの安定性を向上させるために、界面活性剤を用い ることが好ましい。この界面活性剤としては、ヘキシル ベンゼンスルホン酸、オクチルベンゼンスルホン酸、デ シルベンゼンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン 酸、セチルベンゼンスルホン酸、ミリスチルベンゼンス ルホン酸やそのナトリウム塩等のアニオン系界面活性 剤;オクチルトリメチルアンモニウムヒドロキシド、ド デシルトリメチルアンモニウムヒドロキシド、ヘキサデ シルトリメチルアンモニウムヒドロキシド、オクチルジ メチルベンジルアンモニウムヒドロキシド、デシルジメ チルベンジルアンモニウムヒドロキシド、ジオクタデシ ルジメチルアンモニウムヒドロキシド、牛脂トリメチル アンモニウムヒドロキシド、ヤシ油トリメチルアンモニ ウムヒドロキシド等のカチオン系界面活性剤;ポリオキ シアルキレンアルキルエーテル、ポリオキシアルキレン アルキルフェノール、ポリオキシアルキレンアルキルエ ステル、ポリオキシアルキレンソルビタンエステル、ポ リエチレングライコール、ポリプロピレングライコー ル、ジエチレングライコールトリメチルノナノールのエ チレンオキサイド付加物やポリエステル系のノニオン系 界面活性剤、これらの界面活性剤の二種以上の混合物が 例示され、特に、この付加重合への影響が少ないことか ら、ノニオン系の界面活性剤であることが好ましい。こ の界面活性剤の添加量は限定されないが、上記のジオル ガノポリシロキサンの合計100重量部に対して0.0 1~50重量部の範囲内であることが好ましく、特に、 0.1~20重量部の範囲内であることが好ましい。ま た、水の添加量は限定されないが、上記のジオルガノポ リシロキサンの合計100重量部に対して10~200 重量部の範囲内であることが好ましい。

【0013】本発明の製造方法において、ヒドロシリル

化反応用触媒は、付加重合を促進して、シロキサン結合 とシルアルキレン結合を有する有機ケイ素重合体を調製 するための触媒である。このヒドロシリル化反応用触媒 としては、白金系触媒、ロジウム系触媒、パラジウム系 触媒が例示され、この付加重合を著しく促進できること から白金系触媒であることが好ましい。この白金系触媒 としては、微粒子状白金、白金担持シリカ微粉末、白金 担持活性炭、塩化白金酸、塩化白金酸のアルコール溶 液、白金ーアルケニルシロキサン錯体、白金ーオレフィ ン錯体、白金ーカルボニル錯体が例示され、特に、白金 - アルケニルシロキサン錯体であることが好ましい。こ のアルケニルシロキサンとしては、1,3-ジビニルー 1, 1, 3, 3-テトラメチルジシロキサン、1, 3, 5, 7-テトラメチル-1, 3, 5, 7-テトラビニル シクロテトラシロキサン、これらのアルケニルシロキサ ンのメチル基の一部をエチル基、フェニル基等に置換し たアルケニルシロキサン、これらのアルケニルシロキサ ンのビニル基をアリル基、ヘキシニル基等に置換したア ルケニルシロキサンが例示され、この白金-アルケニル シロキサン錯体としての安定性が良好であることから、 1,3-ジビニル-1,1,3,3-トテラメチルジシ ロキサンであることが好ましい。また、この白金ーアル ケニルシロキサン錯体の安定性を向上させることができ ることから、この錯体に1,3-ジビニル-1,1, 3,3-テトラメチルジシロキサン、1,3-ジアリル -1, 1, 3, 3-7ージビニルー1,3ージメチルー1,3ージフェニルジ シロキサン、1,3-ジビニル-1,1,3,3-テト ラフェニルジシロキサン、1,3,5,7-テトラメチ ルー1,3,5,7ーテトラビニルシクロテトラシロキ サン等のアルケニルシロキサンやジメチルシロキサンオ リゴマー等のオルガノシロキサンオリゴマーを添加する ことが好ましく、特に、アルケニルシロキサンを添加す ることが好ましい。

【0014】本発明の製造方法において、このようなヒ ドロシリル化反応用触媒として、白金ーアルケニルシロ キサン錯体を主成分とする液状触媒を水中に乳化してな るエマルジョンを用いることが好ましい。また、このエ マルジョンにおいて、この液体粒子状に分散している液 状触媒の体積平均粒径、すなわち、体積粒径分布におけ る平均粒径が1μm以下であることが好ましく、さら に、この平均粒径が0.8μm以下であることが好まし く、特に、この平均粒径が0.5μm以下であることが 好ましい。さらに、水中に液体粒子状に分散している触 媒の体積粒径分布において、この粒径が1μm以上であ る触媒の比率が40重量%以上でることが好ましい。こ のような白金ーアルケニルシロキサン錯体を主成分とす る液状触媒を水中に乳化してなるエマルジョンを調製す る方法としては、この白金-アルケニルシロキサン錯体 を主成分とする液状触媒を公知の撹拌・混合装置により

水中に分散させる方法が例示され、この際、得られるエマルジョンの安定性を向上させるため前記と同様の界面活性剤を用いることが好ましい。また、この白金-アルケニルシロキサン錯体を主成分とする液状触媒を界面活性剤に分散させたものを予め調製し、これを上記のジオルガノポリシロキサンのエマルジョン中に添加して、水中に分散させる方法も例示される。この界面活性剤としては、前記と同様のものが例示され、特に、ヒドロシリル化反応への影響が少ないことから、ノニオン系の界面活性剤であることが好ましい。この界面活性剤の添加量は、この白金-アルケニルシロキサン錯体を主成分とする液状触媒100重量部に対して0.01~1000重量部の範囲内であることが好ましい。

【0015】本発明の製造方法において、上記のヒドロシリル化反応用触媒の添加量は限定されないが、上記の付加重合を効率よく促進することができることから、上記のジオルガノポリシロキサンの合計重量に対して、この触媒中の白金金属の重量が0.1~1,000ppmとなる範囲内の量であればよく、さらには、これが0.1~500ppmとなる範囲内の量であることが好ましく、特には、これが1~50ppmとなる範囲内の量であることが好ましい。

【0016】また、本発明の製造方法では、分子鎖両末 端のみにケイ素原子結合水素原子を有するジオルガノポ リシロキサンと分子鎖両末端のみにケイ素原子結合アル ケニル基を有するジオルガノポリシロキサンのエマルジ ョンに、ヒドロシリル化反応用触媒を添加し、これを均 一に混合した後、そのまま静置しておいてもよく、ま た、付加重合を促進するため、100℃以下で加熱して もよく、特に70℃以下に加熱することが好ましい。 【0017】本発明の製造方法で得られる、シロキサン 結合とシルアルキレン結合を有する有機ケイ素重合体 は、室温で粘性のある溶剤可溶性の液体ないしはガム 状、あるいは溶剤可溶性のゲル状である。この溶剤とし ては、トルエン、キシレン等の芳香族系溶剤: ヘキサ ン、ヘプタン等の脂肪族系溶剤;その他、ケトン系溶 剤、エーテル系溶剤が例示される。このような有機ケイ 素重合体は表面張力が低く、また酸、アルカリ等のイオ ン性物質による分子鎖の切断を生じにくいので、耐酸・ アルカリ性オイルとして利用することができる。本発明 の製造方法では、このような有機ケイ素重合体を水中に 乳化してなるエマルジョンとして得られるので、これを 塗料、化粧料等の添加剤として利用したり、有機樹脂成 形用離型剤として利用することもできる。また、本発明 の製造方法では、このような有機ケイ素重合体をゲル化 させることもなく、比較的高重合度で得ることができる という特徴がある。このような有機ケイ素重合体の粘度 は限定されないが、25℃において下限は10mPa·sの ものから、上限は100,000,000ma·sのものま で、特には、下限は50mPa·sのものから、上限は50,

000,000mPa·sのものまで得ることができる。このような有機ケイ素重合体を単体で取り出そうとするには、このエマルジョンを風乾、熱風乾燥、真空乾燥、加熱乾燥等の手段により水を除去する方法が例示される。 【0018】

【実施例】本発明の有機ケイ素重合体エマルジョンの製造方法を実施例により詳細に説明する。なお、実施例中の粘度は25℃における値である。また、水中に乳化してなる白金ーアルケニルシロキサン錯体を主成分とする液状触媒の体積粒径分布、有機ケイ素重合体エマルジョンの平均粒径と安定性、および有機ケイ素重合体の粘度と分子量は次のようにして測定した。

[水中に乳化してなる液状触媒の体積粒径分布]水中に乳化してなる白金ーアルケニルシロキサン錯体を主成分とする液状触媒の体積粒径分布における、体積平均粒径、および粒径1μm以下の触媒の含有率(体積%)を、レーザー散乱式サブミクロン粒子分析装置(コールターエレクトロニクス社製のCOULTER N4型)により求めた。

[有機ケイ素重合体エマルジョンの平均粒径] 有機ケイ素重合体エマルジョンをレーザー回折式粒度分布測定器(堀場製作所製のLA-500)により測定したメジアン径(累積分布の50%に相当する粒径)から平均粒径を求めた。

[有機ケイ素重合体エマルジョンの安定性]有機ケイ素重合体エマルジョンを225mlのガラス瓶(深さ105mm、口径50mm)に180ml入れ、密閉した状態で室温で1週間静置した。静置後の有機ケイ素重合体エマルジョンの外観を観察し、ビン底部に分離した水層の厚さ測定し、この厚さが5mm以上で20mm未満である場合を△、この厚さが20mm以上である場合を×とした。

[有機ケイ素重合体の粘度および分子量)有機ケイ素重合体エマルジョンを室温下、ドラフト中で1週間風乾した後、重量減少で水分が除去されたことを確認した有機ケイ素重合体を、DigitalViscometer(トキメック社製のDV-U-EII型粘度計)で、0.5rm、5分、25℃の条件で測定した。また、この有機ケイ素重合体をトルエンに溶解し、ゲルパーミエーションクロマトグラフによりトップピークのポリスチレン換算の重量平均分子量を測定した。

【0019】[実施例1]粘度400mPa·sの分子鎖両末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ビニル基の含有量=0.48重量%)57.1重量部、粘度130mPa·sの分子鎖両末端ジメチルハイドロジェンシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ケイ素原子結合水素原子の含有量=0.025重量%)42.9重量部を混合し、これを3重量%ーポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル(HLB=13.1)水溶液50重量部により乳化した後、純水50重量部を加えてエマ

ルジョンを調製した。次に、このエマルジョンとは別に 調製した、白金-1, 3-ジビニル-1, 1, 3, 3-テトラメチルジシロキサン錯体の1, 3-ジビニル1, 1, 3, 3-テトラメチルジシロキサン語体の1, 3-ジビニル1, 1, 3, 3-テトラメチルジシロキサン溶液からなる液状触媒エマルジョン(液状触媒の体積平均粒径=0.05 μ m、1 μ m以下の触媒の比率=95重量%、白金金属濃度=0.04重量%)を、上記のエマルジョン中のジオルガノポリシロキサンの合計重量に対して、この白金金属が重量単位で20ppmとなる量を均一に混合した。このエマルジョンを室温で1日間静置することにより付加重合させて、シロキサン結合とシルエチレン結合を有する有機ケイ素重合体エマルジョンを調製した。この有機ケイ素重合体エマルジョンを調製した。この有機ケイ素重合体の粘度と分子量を測定し、これらを表1に示した。

【0020】 [実施例2] 粘度400mPa·sの分子鎖両 末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキ サン(ビニル基の含有量=0.48重量%)89.1重量 部、粘度10mPa·sの分子鎖両末端ジメチルハイドロジ ェンシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ケイ素原 子結合水素原子の含有量=0.15重量%)10.9重量 部を混合し、これを3重量%-ポリオキシエチレンノニ ルフェニルエーテル(HLB=13.1)水溶液50重量 部により乳化した後、純水50重量部を加えてエマルジ ョンを調製した。次に、このエマルジョンとは別に調製 した、白金-1, 3-ジビニル-1, 1, 3, 3-テト ラメチルジシロキサン錯体の1,3-ジビニル-1, 1,3,3-テトラメチルジシロキサン溶液からなる液 状触媒のエマルジョン(液状触媒の体積平均粒径=0.2 0μm、粒径1μm以下の触媒の比率=80重量%、白 金金属濃度=0.04重量%)を、上記のエマルジョン中 のジオルガノポリシロキサンの合計重量に対して、この 白金金属が重量単位で20ppmとなる量を均一に混合し た。このエマルジョンを室温で1日間静置することによ り付加重合させて、シロキサン結合とシルエチレン結合 を有する有機ケイ素重合体エマルジョンを調製した。こ の有機ケイ素重合体エマルジョンの平均粒径と安定性、 およびこの有機ケイ素重合体の粘度と分子量を測定し、 これらを表1に示した。

【0021】[実施例3]粘度400mPa·sの分子鎖両末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ビニル基の含有量=0.48重量%)88.2重量部、粘度10mPa·sの分子鎖両末端ジメチルハイドロジェンシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ケイ素原子結合水素原子の含有量=0.15重量%)10.9重量部、粘度75mPa·sの分子鎖両末端トリメチルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン・メチルハイドロジェンポリシロキサン共重合体(ケイ素原子結合水素原子の含有量=0.053重量%)1.6重量部を混合し、これを3重量%-ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル

(HLB=13.1)水溶液50重量部により乳化した 後、純水50重量部を加えてエマルジョンを調製した。 次に、このエマルジョンとは別に調製した、白金-1, 3-ジビニル-1, 1, 3, 3-テトラメチルジシロキサン錯体の1,3-ジビニル-1,1,3,3-テトラ メチルジシロキサン溶液からなる液状触媒のエマルジョ ン(液状触媒の体積平均粒径=0.20μm、粒径1μm 以下の液状触媒の比率=80重量%、白金金属濃度= 0.04重量%)を、上記のエマルジョン中のジオルガノ ポリシロキサンの合計重量に対して、この白金金属が重 量単位で20ppmとなる量を均一に混合した。このエマ ルジョンを室温で1日間静置することにより付加重合さ せて、シロキサン結合とシルエチレン結合を有する有機 ケイ素重合体エマルジョンを調製した。この有機ケイ素 重合体エマルジョンの平均粒径と安定性、およびこの有 機ケイ素重合体の粘度と分子量を測定し、これらを表1 に示した。

【0022】[実施例4]粘度400mPa·sの分子鎖両 末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキ サン(ビニル基の含有量=0.48重量%)60.8重量 部、粘度130mPa·sの分子鎖両末端ジメチルハイドロ ジェンシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ケイ素 原子結合水素原子の含有量=0.025重量%)39.0 重量部、および粘度25mPa·sの分子鎖片末端がジメチ ルハイドロジェンシロキシ基で封鎖され、他方の分子鎖 末端がトリメチルシロキシ基で封鎖されたジメチルポリ シロキサン(ケイ素原子結合水素原子の含有量=0.05 重量%)1.0重量部を混合し、これを3重量%-ポリオ キシエチレンノニルフェニルエーテル(HLB=13. 1)水溶液50重量部により乳化した後、純水50重量 部を加えてエマルジョンを調製した。次に、このエマル ジョンとは別に調製した、白金-1,3-ジビニルー 1,1,3,3-テトラメチルジシロキサン錯体の1, 3-ジビニル1,1,3,3-テトラメチルジシロキサ ン溶液からなる液状触媒エマルジョン(液状触媒の体積 平均粒径=0.05μm、1μm以下の触媒の比率=9 5重量%、白金金属濃度=0.04重量%)を、上記のエ マルジョン中のジオルガノポリシロキサンの合計重量に 対して、この白金金属が重量単位で20ppmとなる量を 均一に混合した。このエマルジョンを室温で1日間静置 することにより付加重合させて、シロキサン結合とシル エチレン結合を有する有機ケイ素重合体エマルジョンを 調製した。この有機ケイ素重合体エマルジョンの平均粒 径と安定性、およびこの有機ケイ素重合体の粘度と分子 量を測定し、これらを表1に示した。

【0023】 [比較例1] -5℃に冷却した粘度400 ma·sの分子鎖両末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ビニル基の含有量=0.48重量%)57.1 重量部、マイナス5℃に冷却した粘度130 ma·sの分子鎖両末端ジメチルハイドロジェンシロキシ

基封鎖ジメチルポリシロキサン(ケイ素原子結合水素原 子の含有量=0.025重量%)42.9重量部をすばや く混合し、これに白金-1,3-ジビニル-1,1, 3,3-テトラメチルジシロキサン錯体の1,3-ジビ ニルー1,1,3,3ーテトラメチルジシロキサン溶液 からなる液状触媒(白金金属濃度=0.04 重量%)を 上記のジオルガノポリシロキサンの合計重量に対して、 この白金金属が重量単位で20ppmとなる量を均一にす ばやく混合した後、150℃で1時間加熱することによ り付加重合させて、シロキサン結合とシルエチレン結合 を有する有機ケイ素重合体を調製した。この有機ケイ素 重合体はゲル状であり、トルエンには不溶であった。 【0024】 [比較例2] 粘度400mPa·sの分子鎖両 末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキ サン(ビニル基の含有量=0.48重量%)89.1重量 部、粘度10mPa·sの分子鎖両末端ジメチルハイドロジ

ェンシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ケイ素原子結合水素原子の含有量=0.15重量%)10.9重量

部、反応抑制剤としてテトラメチルテトラビニルテトラ

シロキサン0.2重量部を混合し、これに白金-1,3 ージビニルー1,1,3,3ーテトラメチルジシロキサ ン錯体の1,3-ジビニル-1,1,3,3-テトラメ チルジシロキサン溶液からなる液状触媒(白金金属濃度 =0.04重量%)を、上記のジオルガノポリシロキサン の合計重量に対して、この白金金属が重量単位で20pp mとなる量を均一に混合した後、150℃で1時間加熱 することにより付加重合させて、シロキサン結合とシル エチレン結合を有する有機ケイ素重合体を調製した。こ の有機ケイ素重合体の粘度と分子量を測定し、これらを 表1に示した。次に、この有機ケイ素重合体100重量 部を、3重量%-ポリオキシエチレンノニルフェニルエ ーテル(HLB=13.1)水溶液50重量部により乳化 した後、純水50重量部を加えて、有機ケイ素重合体エ マルジョンを調製した。この有機ケイ素重合体エマルジ ョンの平均粒径と安定性を測定し、これらを表1に示し

【0025】 【表1】

	区分	本 発 明			比 較 例		
項目	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	比較例1	比較例2
有機が紊瓜合体 粒径	(μm) (μπ)	3	4	3	3	-	25
安定性		0	0	0	0	-	×
有機が案重合体 粘度	の (mPa·s)	≥100万	68万 .	477i	≧100万	ታ' #	7.5万
重量平均	分子量(Mv)	29万	26万	2475	44万	-	16万

【0026】[実施例5]粘度400mPa·sの分子鎖両 末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキ サン(ビニル基の含有量=0.48重量%)60.6重量 部、粘度130mPa·sの分子鎖両末端ジメチルハイドロ ジェンシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ケイ素 原子結合水素原子の含有量=0.025重量%)39.4 重量部を混合し、これを4重量%-ポリオキシエチレン ノニルフェニルエーテル(HLB=13.1)水溶液30 重量部により乳化した後、純水20重量部を加えてエマ ルジョンを調製した。次に、このエマルジョンとは別に 調製した、白金-1,3-ジビニル-1,1,3,3-テトラメチルジシロキサン錯体の1,3-ジビニル1, 1,3,3-テトラメチルジシロキサン溶液からなる液 状触媒エマルジョン(液状触媒の体積平均粒径=0.05 μm、1μm以下の触媒の比率=95重量%、白金金属 濃度=0.04重量%)を、上記のエマルジョン中のジオ ルガノポリシロキサンの合計重量に対して、この白金金 属が重量単位で2 Oppmとなる量を均一に混合した。こ のエマルジョンを室温で1日間静置することにより付加 重合させて、シロキサン結合とシルエチレン結合を有す る有機ケイ素重合体エマルジョンを調製した。この有機 ケイ素重合体エマルジョンの平均粒径と安定性、および この有機ケイ素重合体の粘度と分子量を測定し、これら を表2に示した。

【0027】[実施例6]粘度400mPa·sの分子鎖両 末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキ サン(ビニル基の含有量=0.48重量%)60.8重量 部、粘度130mPa·sの分子鎖両末端ジメチルハイドロ ジェンシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ケイ素 原子結合水素原子の含有量=0.025重量%)39.0 重量部、粘度20mPa·sの分子鎖片末端がジメチルハイ ドロジェンシロキシ基で封鎖され、他方の分子鎖末端が トリメチルシロキシ基で封鎖されたジメチルポリシロキ サン(ケイ素原子結合水素原子の含有量=0.054重量 %) 1.0 重量部を混合し、これを4 重量%-ポリオキシ エチレンノニルフェニルエーテル(HLB=13.1)水 溶液30重量部により乳化した後、純水20重量部を加 えてエマルジョンを調製した。次に、このエマルジョン とは別に調製した、白金-1,3-ジビニル-1,1, 3, 3-テトラメチルジシロキサン錯体の1, 3-ジビ ニル1、1、3、3ーテトラメチルジシロキサン溶液からなる液状触媒エマルジョン(液状触媒の体積平均粒径 $=0.05\mu$ m、 1μ m以下の触媒の比率=95重量%、白金金属濃度=0.04重量%)を、上記のエマルジョン中のジオルガノポリシロキサンの合計重量に対して、この白金金属が重量単位で20ppmとなる量を均一に混合した。このエマルジョンを室温で1日間静置することにより付加重合させて、シロキサン結合とシルエチレン結合を有する有機ケイ素重合体エマルジョンを調製した。この有機ケイ素重合体エマルジョンの平均粒径と安定性、およびこの有機ケイ素重合体の粘度と分子量を測定し、これらを表2に示した。

【0028】[実施例7] 粘度400mPa·sの分子鎖両末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ビニル基の含有量=0.48重量%)60.9重量部、粘度130mPa·sの分子鎖両末端ジメチルハイドロジェンシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ケイ素原子結合水素原子の含有量=0.025重量%)38.5 重量部、粘度20mPa·sの分子鎖片末端がジメチルハイドロジェンシロキシ基で封鎖され、他方の分子鎖末端がトリメチルシロキシ基で封鎖されたジメチルポリシロキ

サン(ケイ素原子結合水素原子の含有量=0.054重量 %)2.0重量部を混合し、これを4重量%-ポリオキシ エチレンノニルフェニルエーテル(HLB=13.1)水 溶液30重量部により乳化した後、純水20重量部を加 えてエマルジョンを調製した。次に、このエマルジョン とは別に調製した、白金-1,3-ジビニル-1,1. 3,3-テトラメチルジシロキサン錯体の1,3-ジビ ニル1,1,3,3-テトラメチルジシロキサン溶液か らなる液状触媒エマルジョン(液状触媒の体積平均粒径 =0.05 μm、1 μm以下の触媒の比率=95重量 %、白金金属濃度=0.04重量%)を、上記のエマルジ ョン中のジオルガノポリシロキサンの合計重量に対し て、この白金金属が重量単位で2 Oppmとなる量を均一 に混合した。このエマルジョンを室温で1日間静置する ことにより付加重合させて、シロキサン結合とシルエチ レン結合を有する有機ケイ素重合体エマルジョンを調製 した。この有機ケイ素重合体エマルジョンの平均粒径と 安定性、およびこの有機ケイ素重合体の粘度と分子量を 測定し、これらを表2に示した。

[0029]

【表2】

区分	本	発	明
項目	実施例5	実施例6	実施例7
有機が紊重合体エマルジ・3ンの 粒径 (μm)	4	4	4
安定性	0	0	0
有機が紊重合体の 粘度 (mPa·s)	≥100万	≥100万	≧100万
重量平均分子量(Mw)	7773	44Ъ	3 075

【0030】[実施例8] 粘度400mPa·sの分子鎖両 末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキ サン(ビニル基の含有量=0.48重量%)57重量部、 粘度130mPa·sの分子鎖両末端ジメチルハイドロジェ ンシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ケイ素原子 結合水素原子の含有量=0.025重量%)42重量部、 粘度20mPa·sの分子鎖片末端がジメチルビニルシロキ シ基で封鎖され、他方の分子鎖末端がトリメチルシロキ シ基で封鎖されたジメチルポリシロキサン(ビニル基の 含有量=1.43重量%)1.0重量部を混合し、これを 4重量%-ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル (HLB=13.1)水溶液30重量部により乳化した 後、純水20重量部を加えてエマルジョンを調製した。 次に、このエマルジョンとは別に調製した、白金-1, 3-ジビニル-1,1,3,3-テトラメチルジシロキ サン錯体の1,3-ジビニル1,1,3,3-テトラメ チルジシロキサン溶液からなる液状触媒エマルジョン

(液状触媒の体積平均粒径=0.05μm、1μm以下の 触媒の比率=95重量%、白金金属濃度=0.04重量 %)を、上記のエマルジョン中のジオルガノポリシロキ サンの合計重量に対して、この白金金属が重量単位で2 Oppmとなる量を均一に混合した。このエマルジョンを 室温で1日間静置することにより付加重合させて、シロ キサン結合とシルエチレン結合を有する有機ケイ素重合 体エマルジョンを調製した。この有機ケイ素重合体エマ ルジョンの平均粒径と安定性、およびこの有機ケイ素重 合体の粘度と分子量を測定し、これらを表3に示した。 【0031】[実施例9]粘度400mPa·sの分子鎖両 末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキ サン(ビニル基の含有量=0.48重量%)55.2重量 部、粘度130mPa·sの分子鎖両末端ジメチルハイドロ ジェンシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ケイ素 原子結合水素原子の含有量=0.025重量%)42.8 重量部、粘度20mPa·sの分子鎖片末端がジメチルビニ

ルシロキシ基で封鎖され、他方の分子鎖末端がトリメチ ルシロキシ基で封鎖されたジメチルポリシロキサン(ビ ニル基の含有量=1.43重量%)2.0重量部を混合 し、これを4重量%-ポリオキシエチレンノニルフェニ ルエーテル(HLB=13.1)水溶液30重量部により 乳化した後、純水20重量部を加えてエマルジョンを調 製した。次に、このエマルジョンとは別に調製した、白 金-1,3-ジビニル-1,1,3,3-テトラメチル ジシロキサン錯体の1,3-ジビニル1,1,3,3-テトラメチルジシロキサン溶液からなる液状触媒エマル ジョン(液状触媒の体積平均粒径=0.05μm、1μm 以下の触媒の比率=95重量%、白金金属濃度=0.0 4重量%)を、上記のエマルジョン中のジオルガノポリ シロキサンの合計重量に対して、この白金金属が重量単 位で2 Oppmとなる量を均一に混合した。このエマルジ ョンを室温で1日間静置することにより付加重合させ て、シロキサン結合とシルエチレン結合を有する有機ケ イ素重合体エマルジョンを調製した。この有機ケイ素重 合体エマルジョンの平均粒径と安定性、およびこの有機 ケイ素重合体の粘度と分子量を測定し、これらを表3に 示した。

【0032】 【表3】

	区分	本多	色 明
項	E E	実施例8	実施例9
有機	が楽重合体Iマルジョンの 粒径 (μα)	4	4
	安定性	0	0 -
有機	ゲイ案重合体の 粘度 (mPa·s)	≥1007j	≥100万
	重量平均分子量(kw)	51万	257រ

[0033]

【発明の効果】本発明の製造方法によると、シロキサン 結合とシルアルキレン結合を有する有機ケイ素重合体が 水中に乳化してなる、この粒径が小さく、優れた安定性 を有する有機ケイ素重合体エマルジョンを効率よく製造 できるという特徴がある。

フロントページの続き

(72) 発明者 橘 隆司

千葉県市原市千種海岸2番2 東レ・ダウ コーニング・シリコーン株式会社研究開発 本部内 THIS PAGE BLANK (USPTO)